(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-142212 (P2001-142212A)

(43)公開日 平成13年5月25日(2001.5.25)

(51) Int.Cl.7		識別記号	FΙ		รั	-7]-ド(参考)
G 0 3 F	7/03 9	601	G03F	7/039	601	2H025
	7/004	501		7/004	501	
H01L 2	1/027		HO1L 2	21/30	502R	

審査請求 未請求 請求項の数8 OL (全59頁)

(21)出願番号	特顧平11-321347	(71)出願人 000005201
		富士写真フイルム株式会社
(22)出顧日	平成11年11月11日(1999.11.11)	神奈川県南足柄市中沼210番地
		(72)発明者 青合 利明
		静岡県榛原郡吉田町川尻4000番地 富士写
		真フイルム株式会社内
		(72)発明者 佐藤 健一郎
		静岡県榛原郡吉田町川尻4000番地 富士写
		真フイルム株式会社内
		(74)代理人 100073874
		弁理士 萩野 平 (外4名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ポジ型フォトレジスト組成物

(57)【要約】

(修正有)

【課題】 高感度、高解像力を有し、基板との密着性が良好で、かつパターンのエッジラフネスが改良された化学増幅型ポジ型フォトレジスト組成物を提供する。

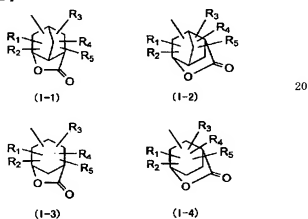
【解決手段】 (A) 活性光線又は放射線の照射により酸を発生する化合物、ならびに(B) 酸の作用により分解しアルカリに対する溶解性が増加する樹脂と、(C)下記(a)の溶媒を全溶剤に対して60~90重量%含有する溶剤と、を含有することを特徴とするポジ型フォトレジスト組成物である。ただし(a)の溶媒は、プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート、プロピレングリコールモノメチルエーテルプロピオネート、3ーメトキシプロピオン酸メチル、3ーメトキシプロピオン酸メチル、または、3ーエトキシプロピオン酸エチルである。

ŀ

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A) 活性光線又は放射線の照射により 酸を発生する化合物、ならびに(B)下記一般式(I-1)~(1-4)の少なくともいずれかで表される基を 有する繰り返し単位を含有する、酸の作用により分解し アルカリに対する溶解性が増加する樹脂、及び (C) 下 記(a)の溶媒を全溶剤に対して60~90重量%含有 する溶剤、(a) プロピレングリコールモノメチルエー テルアセテート,プロピレングリコールモノメチルエー テルプロピオネート、3-メトキシプロピオン酸メチ ル、3-メトキシプロピオン酸エチル、3-エトキシプ ロピオン酸メチル、3-エトキシプロピオン酸エチルか ら選択される少なくとも1種の第1の溶媒、を含有する ことを特徴とするポジ型フォトレジスト組成物。

【化1】



一般式 (I-1) ~ (I-4) 中; R₁~R₅は同じでも よい、アルキル基、シクロアルキル基又はアルケニル基 を表す。R₁~R₅の内の2つは、結合して環を形成して もよい。

【請求項2】 (B) の樹脂が、更に下記一般式 (p I)~(pVI)で表される脂環式炭化水素構造を含む 基のうちの少なくとも1種の基で保護されたアルカリ可 溶性基を有する繰り返し単位を含有することを特徴とす る請求項1に記載のポジ型フォトレジスト組成物。

【化2】

$$\begin{array}{c|c}
R_{17} & R_{18} \\
R_{19} & & \\
-C & R_{20} \\
R_{21}
\end{array}$$
(pIV)

一般式 (p I) ~ (p V I) 中; R₁₁は、メチル基、エ 異なっていてもよく、水素原子、置換基を有していても 30 チル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル 基、イソブチル基またはsecーブチル基を表し、Z は、炭素原子とともに脂環式炭化水素基を形成するのに 必要な原子団を表す。R12~R16は、各々独立に、炭素 数1~4個の、直鎖もしくは分岐のアルキル基または脂 環式炭化水素基を表し、但し、R12~R14のうち少なく とも1つ、もしくはR₁₅、R₁₆のいずれかは脂環式炭化 水素基を表す。R17~R21は、各々独立に、水素原子、 炭素数1~4個の、直鎖もしくは分岐のアルキル基また は脂環式炭化水素基を表し、但し、R₁₇~R₂₁のうち少 40 なくとも1つは脂環式炭化水素基を表す。また、R19、 R21のいずれかは炭素数1~4個の、直鎖もしくは分岐 のアルキル基または脂環式炭化水素基を表す。Raa~R 25は、各々独立に、炭素数1~4個の、直鎖もしくは分 岐のアルキル基または脂環式炭化水素基を表し、但し、 R₂₂~R₂₅のうち少なくとも1つは脂環式炭化水素基を 表す。

【請求項3】 前記一般式(pⅠ)~(pVI)で表さ れる脂環式炭化水素構造を含む基が、下記一般式(1 I) で表される基であることを特徴とする請求項2に記 50 載のポジ型フォトレジスト組成物。

【化3】

(II)

一般式(II)中、R2sは、置換基を有していてもよいアルキル基を表す。R2s~R31は、同じでも異なっていてもよく、ヒドロキシ基、ハロゲン原子、カルボキシ基あるいは、置換基を有していてもよい、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基、アルコキシカルボニル基又はアシル基を表す。p、q、rは、各々独立に、0又は1~3の整数を表す。

【請求項4】 前記(B)の樹脂が、下記一般式(a)で表される繰り返し単位を含有することを特徴とする請 20 求項1から3のいずれかに記載のポジ型フォトレジスト組成物。

【化4】

$$-(cH_2-c)$$
 $c=0$
 R_{32}
 R_{34}
 R_{33}
 R_{34}

一般式 (a) 中、Rは、水素原子、ハロゲン原子、又は 炭素数 1 から 4 の置換もしくは非置換のアルキル基を表す。 $R_{32}\sim R_{34}$ は、同じでも異なっていてもよく、水素 原子又は水酸基を表す。 $R_{32}\sim R_{34}$ のうち少なくとも 1 つは水酸基を表す。

【請求項5】 更に (D) 酸拡散抑制剤を含有すること 40 を特徴とする請求項 $1\sim4$ のいずれかに記載のポジ型フォトレジスト組成物。

【請求項6】 (A)の化合物が、スルホニウム又はヨードニウムのスルホン酸塩化合物であることを特徴とする請求項1~5のいずれかに記載のポジ型フォトレジスト組成物。

【請求項7】 (A) の化合物が、N-ヒドロキシイミドのスルホネート化合物又はジスルホニルジアゾメタン化合物であることを特徴とする請求項1~5のいずれかに記載のポジ型フォトレジスト組成物。

【請求項8】 露光光として、波長150nm~220 nmの遠紫外線を用いることを特徴とする請求項1~7

nmの遠紫外線を用いることを特徴とする請求項1~7のいずれかに記載のポジ型フォトレジスト組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、超LSIや高容量マイクロチップの製造等の超マイクロリソグラフィプロセスやその他のフォトファブリケーションプロセスに使用するポジ型フォトレジスト組成物に関するものである。更に詳しくは、エキシマレーザー光を含む遠紫外線領域、特に250nm以下の波長の光を使用して高精細化したパターンを形成しうるポジ型フォトレジスト組成物に関するものである。

[0002]

【従来の技術】近年、集積回路はその集積度を益々高め ており、超LSI等の半導体基板の製造に於いてはハー フミクロン以下の線幅から成る超微細パターンの加工が 必要とされるようになってきた。その必要性を満たすた めにフォトリソグラフィーに用いられる露光装置の使用 波長は益々短波化し、今では、遠紫外線の中でも短波長 のエキシマレーザー光 (XeCl、KrF、ArF等) を用いることが検討されるまでになってきている。この 波長領域におけるリソグラフィーのパターン形成に用い られるものとして、化学増幅系レジストがある。一般に 化学増幅系レジストは、通称2成分系、2. 5成分系、 3成分系の3種類に大別することができる。2成分系 は、光分解により酸を発生する化合物(以後、光酸発生 剤という)とバインダー樹脂とを組み合わせている。該 バインダー樹脂は、酸の作用により分解して、樹脂のア 30 ルカリ現像液中での溶解性を増加させる基(酸分解性基 ともいう)を分子内に有する樹脂である。2. 5成分系 はこうした2成分系に更に酸分解性基を有する低分子化 合物を含有する。3成分系は光酸発生剤とアルカリ可溶 性樹脂と上記低分子化合物を含有するものである。

【0003】上記化学増幅系レジストは紫外線や遠紫外 線照射用のフォトレジストに適しているが、その中でさ らに使用上の要求特性に対応する必要がある。ArF光 源用のフォトレジスト組成物としては、ドライエッチン グ耐性付与の目的で脂環式炭化水素部位が導入された樹 脂が提案されているが、脂環式炭化水素部位導入の弊害 として系が極めて疎水的になるがために、従来レジスト 現像液として幅広く用いられてきたテトラメチルアンモ ニウムヒドロキシド(以下TMAH) 水溶液での現像が 困難となったり、現像中に基板からレジストが剥がれて しまうなどの現象が見られる。このようなレジストの疎 水化に対応して、現像液にイソプロピルアルコールなど の有機溶媒を混ぜるなどの対応が検討され、一応の成果 が見られるものの、レジスト膜の膨潤の懸念やプロセス が煩雑になるなど必ずしも問題が解決されたとは言えな 50 い。レジストの改良というアプローチでは親水基の導入

により疎水的な種々の脂環式炭化水素部位を補うという 施策も数多くなされている。

【0004】特開平10-10739号公報には、ノル ボルネン環等の脂環式構造を主鎖に有するモノマー、無 水マレイン酸、カルボキシル基を有するモノマーを重合 して得られる重合体を含むエネルギー感受性レジスト材 料を開示している。特開平10-111569号公報に は、主鎖に脂環式骨格を有する樹脂と感放射線性酸発生 剤とを含有する感放射線性樹脂組成物が開示されてい る。特開平11-109632号公報には、極性基含有 10 脂環式官能基と酸分解性基を含有する樹脂を放射線感光 材料に用いることが記載されている。遠紫外線露光用フ オトレジストに用いられる、酸分解性基を含有する樹脂 は、分子内に同時に脂肪族の環状炭化水素基を含有する ことが一般的である。このため樹脂が疎水性になり、そ れに起因する問題点が存在した。それを改良する上記の ような種々の手段が種々検討されたが、上記の技術では 未だ不十分な点が多く(特に現像性について)、改善が 望まれている。

【0005】即ち、上記の遠紫外光線、短波長の光源、 例えばArFエキシマレーザー (193nm) を露光光 源とする技術においても、いまだ現像性において改良の 余地があった。具体的には、現像欠陥の発生や、エッジ ラフネスの発生という問題があった。ここで、エッジラ フネスとは、レジストのラインパターンの頂部及び底部 のエッジが、レジストの特性に起因して、ライン方向と 垂直な方向に不規則に変動するために、パターンを真上 からみたときにエッジが凸凹して見えることをいう。更 に、疎密依存性の問題においても改善の余地があった。 最近のデバイスの傾向として様々なパターンか含まれる 30 ためレジストには様々な性能が求められており、その一 つに、疎密依存性がある。即ち、デバイスにはラインが 密集する部分と、逆にラインと比較しスペースが広いパ ターン、更に孤立ラインが存在する。このため、種々の ラインを高い再現性をもって解像することは重要であ る。しかし、種々のラインを再現させることは光学的な 要因により必ずしも容易でなく、レジストによるその解 決方法は明確ではないのが現状である。特に、前述の脂 環式基を含有するレジスト系においては孤立パターンと 密集パターンの性能差が顕著であり、改善が望まれてい 40 る。

【0006】一方、従来ナフトキノンジアジド/ノボラ ック樹脂系のポジ型フオトレジストの塗布溶剤には、グ リコールエーテルと2ーメトキシエタノール、2ーエト キシエタノールのようなグリコールエーテルエステル、 及びそれらのアセテート類、例えばエチレングリコール モノメチルエーテルアセテート、エチレングリコールモ ノエチルエーテルアセテート等がこれまでごく一般的に 使われてきた。しかしながら、これらの溶剤では、毒 性、塗布性能、溶液の保存安定性、レジスト性能等にお 50

いて問題があり改良が望まれていた。これらの塗布性 能、溶液の保存安定性、並びにレジスト性能は、バイン ダーポリマーや光酸発生剤等の構成成分にかかる属性で あると同時に、その溶媒によって大きく作用される特性 であることが知られている。しかるに、レジスト溶剤に は、塗布性能、溶液の保存安定性、安全性、レジスト性 能、現像欠陥のすべての要件を同時に満足することが必 要であるが、脂環式炭化水素骨格を有する重合体を用い た化学増幅レジストにおいては、これまでほとんど知ら れていなかったのが実状である。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】上記のように、従来の フォトレジスト組成物の公知技術では、感度、解像力、 基板との密着性が最近の要求性能に答えるものではな く、更に、現像欠陥の発生及びパターンのエッジにラフ ネスが見られ、安定なパターンが得られないため、更な る改良が望まれていた。従って、本発明の目的は、遠紫 外光、とくにArFエキシマレーザー光を使用する上記 ミクロフォトファブリケーション本来の性能向上技術の 課題を解決することであり、具体的には、感度、解像 力、耐ドライエッチング性、基板との密着性に優れ、更 に現像の際の現像欠陥発生及びエッジラフネスの発生の 問題を解消したポジ型フォトレジスト組成物を提供する ことにある。本発明の更なる目的は、疎密依存性に優れ た遠紫外線露光用ポジ型フォトレジスト組成物を提供す ることにある。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、ポジ型化 学増幅系におけるレジスト組成物の構成材料を鋭意検討 した結果、特定の酸分解性樹脂と特定の溶剤を用いるこ とにより、本発明の目的が達成されることを知り、本発 明に至った。即ち、上記目的は下記構成によって達成さ れる。

【0009】(1)(A)活性光線又は放射線の照射に より酸を発生する化合物、ならびに (B) 下記一般式 (I-1)~(I-4)の少なくともいずれかで表され る基を有する繰り返し単位を含有する、酸の作用により 分解しアルカリに対する溶解性が増加する樹脂、及び (C) 下記(a) の溶媒を全溶剤に対して60~90重 量%含有する溶剤、(a) プロピレングリコールモノメ チルエーテルアセテート, プロピレングリコールモノメ チルエーテルプロピオネート,3-メトキシプロピオン 酸メチル、3-メトキシプロピオン酸エチル、3-エト キシプロピオン酸メチル、3-エトキシプロピオン酸エ チルから選択される少なくとも1種の第1の溶媒、を含 有することを特徴とするポジ型フォトレジスト組成物。

[0010]

【化5】

(1-4)

10

【0011】一般式 $(I-1) \sim (I-4)$ 中; $R_1 \sim R_5$ は同じでも異なっていてもよく、水素原子、置換基を有していてもよい、アルキル基、シクロアルキル基又はアルケニル基を表す。 $R_1 \sim R_5$ の内の 2 つは、結合して環を形成してもよい。

(2) (B)の樹脂が、更に下記一般式 (p I) ~ (p V I) で表される脂環式炭化水素構造を含む基のうちの少なくとも1種の基で保護されたアルカリ可溶性基を有する繰り返し単位を含有することを特徴とする上記(1)に記載のポジ型フォトレジスト組成物。

[0012]

(1-3)

【化6】

$$\begin{array}{c} R_{17} & R_{16} \\ R_{19} & \\ -C & R_{20} \end{array}$$
 (pIV)

$$-\overset{\circ}{c}-\overset{\mathsf{R}_{11}}{\overset{\circ}{c}}$$

【0013】一般式 (p I) ~ (p V I) 中; R uは、 30 メチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル 基、nーブチル基、イソブチル基またはsecーブチル 基を表し、Zは、炭素原子とともに脂環式炭化水素基を 形成するのに必要な原子団を表す。R₁₂~R₁₆は、各々 独立に、炭素数1~4個の、直鎖もしくは分岐のアルキ ル基または脂環式炭化水素基を表し、但し、R₁₂~R₁₄ のうち少なくとも1つ、もしくはR₁₅、R₁₆のいずれか は脂環式炭化水素基を表す。R17~R21は、各々独立 に、水素原子、炭素数1~4個の、直鎖もしくは分岐の アルキル基または脂環式炭化水素基を表し、但し、R17 40 ~R₂₁のうち少なくとも1つは脂環式炭化水素基を表 す。また、R₁₉、R₂₁のいずれかは炭素数1~4個の 直鎖もしくは分岐のアルキル基または脂環式炭化水素基 を表す。R22~R25は、各々独立に、炭素数1~4個 の、直鎖もしくは分岐のアルキル基または脂環式炭化水 素基を表し、但し、R22~R25のうち少なくとも1つは 脂環式炭化水素基を表す。

(3) 前記一般式 (p I) ~ (p V I) で表される脂環式炭化水素構造を含む基が、下記一般式 (I I) で表される基であることを特徴とする前記 (2) に記載のポ50 ジ型フォトレジスト組成物。

【0014】 【化7】

(II)

【0015】一般式(II)中、R28は、置換基を有していてもよいアルキル基を表す。R29~R31は、同じでも異なっていてもよく、ヒドロキシ基、ハロゲン原子、カルボキシ基あるいは、置換基を有していてもよい、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基、アルコキシ基、アルコキシカルボニル基又はアシル基を表す。p、q、rは、各々独立に、0又は1~3の整数を表す。

(4) 前記(B)の樹脂が、下記一般式(a)で表される繰り返し単位を含有することを特徴とする前記

(1)から(3)のいずれかに記載のポジ型フォトレジ スト組成物。

[0016]

【化8】

$$CH_2$$
 CH_2
 $C=0$
 $C=$

【0017】一般式(a)中、Rは、水素原子、ハロゲン原子、又は炭素数1から4の置換もしくは非置換のアルキル基を表す。R₃₂~R₃₄は、同じでも異なっていて 40もよく、水素原子又は水酸基を表す。R₃₂~R₃₄のうち少なくとも1つは水酸基を表す。

(5) 更に (D) 酸拡散抑制剤を含有することを特徴とする前記 (1) \sim (4) のいずれかに記載のポジ型フォトレジスト組成物。

(6) (A) の化合物が、スルホニウム又はヨードニウムのスルホン酸塩化合物であることを特徴とする前記(1)~(5) のいずれかに記載のポジ型フォトレジスト組成物。

(7) (A) の化合物が、N-ヒドロキシイミドのス 50

ルホネート化合物又はジスルホニルジアゾメタン化合物 であることを特徴とする前記(1)~(5)のいずれか に記載のポジ型フォトレジスト組成物。

(8) 露光光として、波長 $150 \text{ nm} \sim 220 \text{ nm}$ の 遠紫外線を用いることを特徴とする前記(1) \sim (7) のいずれかに記載のポジ型フォトレジスト組成物。

[0018]

【発明の実施の形態】以下、本発明に使用する化合物に ついて詳細に説明する。

10 < (A) 活性光線又は放射線の照射により酸を発生する 化合物(光酸発生剤)>本発明で用いられる(A)光酸 発生剤は、活性光線又は放射線の照射により酸を発生す る化合物である。本発明で使用される光酸発生剤として は、光カチオン重合の光開始剤、光ラジカル重合の光開 始剤、色素類の光消色剤、光変色剤、あるいはマイクロ レジスト等に使用されている公知の光 (400~200 nmの紫外線、遠紫外線、特に好ましくは、g線、h 線、i線、KrFエキシマレーザー光)、ArFエキシ マレーザー光、電子線、X線、分子線又はイオンビーム 20 により酸を発生する化合物およびそれらの混合物を適宜 に選択して使用することができる。また、その他の本発 明に用いられる光酸発生剤としては、たとえばジアゾニ ウム塩、アンモニウム塩、ホスホニウム塩、ヨードニウ ム塩、スルホニウム塩、セレノニウム塩、アルソニウム 塩等のオニウム塩、有機ハロゲン化合物、有機金属/有 機ハロゲン化物、oーニトロベンジル型保護基を有する 光酸発生剤、イミノスルフォネート等に代表される光分 解してスルホン酸を発生する化合物、ジスルホン化合 物、ジアゾケトスルホン、ジアゾジスルホン化合物等を 30 挙げることができる。また、これらの光により酸を発生 する基、あるいは化合物をポリマーの主鎖または側鎖に 導入した化合物を用いることができる。

【0019】さらにV. N. R. Pillai, Synthesis, (1), 1 (1980)、A. Abadetal, TetrahedronLett., (47)4555 (1971)、D. H. R. Bartonetal, J. Chem. Soc., (C), 329 (1970)、米国特許第3,779,778号、欧州特許第126,712号等に記載の光により酸を発生する化合物も使用することができる。

【0020】上記活性光線又は放射線の照射により分解して酸を発生する化合物の中で、特に有効に用いられるものについて以下に説明する。

(1) トリハロメチル基が置換した下記一般式 (PAG 1) で表されるオキサゾール誘導体または一般式 (PAG 2) で表されるSートリアジン誘導体。

[0021]

【化9】

12

$$R^{201}$$
 C $C(Y)_3$ $C(Y)_3$ $C(Y)_3$ $C(Y)_3$

*ール基、アルケニル基、R²⁰²は置換もしくは未置換の アリール基、アルケニル基、アルキル基、-C (Y)。 をしめす。Yは塩素原子または臭素原子を示す。具体的 には以下の化合物を挙げることができるがこれらに限定 されるものではない。

[0023]

【0022】式中、R²⁰¹は置換もしくは未置換のアリ *

【化10】

【0024】(2)下記の一般式(PAG3)で表されるヨードニウム塩、または一般式(PAG4)で表されるスルホニウム塩。

【化11】

$$Ar^{1} \downarrow PAG3)$$

$$R^{203} \downarrow S^{\oplus} Z^{\Theta}$$

$$R^{204} \longrightarrow S^{\oplus} Z^{\Theta}$$

$$(PAG4)$$

【0026】ここで式 Ar^1 、 Ar^2 は各々独立に置換もしくは未置換のアリール基を示す。 R^{203} 、 R^{204} 、 R^{205} は各々独立に、置換もしくは未置換のアルキル基、アリール基を示す。 Z^- は対アニオンを示し、例えば BF_4^- 、 AsF_6^- 、 PF_6^- 、 SbF_6^- 、 SiF_6^{2-} 、 ClO_4^- 、 $CF_3SO_3^-$ 等のパーフルオロアルカンスルホン酸アニオン、トルエンスルホン酸アニオン、ドデシルベ*

*ンゼンスルホン酸アニオン、ペンタフルオロベンゼンスルホン酸アニオン等の置換ベンゼンスルホン酸アニオン、ナフタレン-1-スルホン酸アニオン、アントラキノンスルホン酸アニオン等の縮合多核芳香族スルホン酸アニオン、スルホン酸基含有染料等を挙げることができるがこれらに限定されるものではない。またR²⁰³、R²⁰⁴、R²⁰⁵のうちの2つおよびAr¹、Ar²はそれぞれの単結合または置換基を介して結合してもよい。具体例としては以下に示す化合物が挙げられるが、これらに限10 定されるものではない。

【0027】 【化12】

[0028]

【0029】 【化14】

【0030】 【化15】

【0031】

[0032]

【化17】

【0033】 【化18】 PAG4-37

【0034】一般式 (PAG3)、 (PAG4) で示される上記オニウム塩は公知であり、例えば J. W. Knapczyketal, J. Am. Chem. Soc., 91, 145 (1969)、A. L. Maycoketal, J. Org. Chem., 35, 253

2, (1970)、E. Goethasetal, Bull. Soc. Chem. Belg., 73, 546, 40 (1964)、H. M. Leicester、J. Ame. Chem. Soc., 51, 3587 (1929)、J. V. Crivelloet al, J. Polym. Chem. Ed., 18, 2677 (1980)、米国特許第2,807,648号および同4,247,473号、特開昭53-101,331号等に記載の方法により合成することができる。

【0035】(3)下記一般式(PAG5)で表される ジスルホン誘導体または一般式(PAG6)で表される イミドスルホネート誘導体。

50. [0036]

【化19】

$$Ar^3 - SO_2 - SO_2 - Ar^4$$
 $R^{206} - SO_2 - O - N$ (PAG5) (PAG6)

*くは未置換のアリール基を示す。 R²⁰⁶は置換もしくは 未置換のアルキル基、アリール基を示す。 A は置換もし くは未置換のアルキレン基、アルケニレン基、アリーレ ン基を示す。 具体例としては以下に示す化合物が挙げら れるが、これらに限定されるものではない。

【0038】 【化20】

【0037】式中、Ar3、Ar4は各々独立に置換もし*

[0039]

【化21】

[0040]

【化22】

【0041】(4)下記一般式(PAG7)で表される ジアゾジスルホン誘導体。

[0042]

【化23】

【0043】ここでRは、直鎖、分岐又は環状アルキル 基、あるいは置換していてもよいアリール基を表す。具 体例としては以下に示す化合物が挙げられるが、これら に限定されるものではない。

[0044]

【化24】

【0045】本発明において、光酸発生剤としては、ス ルホニウム又はヨードニウムのスルホン酸塩化合物 (特 に好ましくは (PAG3) 又は (PAG4) で表される 化合物)、N-ヒドロキシイミドのスルホネート化合物 (特に好ましくは (PAG6) で表される化合物) 又は ジスルホニルジアゾメタン化合物 (特に好ましくは (P 50 AG7) で表される化合物) であることが好ましい。こ

30

40

れにより、感度、解像力が優れ、更に微細なパターンの エッジラフネスが優れるようになる。これらの光酸発生 剤の添加量は、組成物中の固形分を基準として、通常 0.001~40重量%の範囲で用いられ、好ましくは 0.01~20重量%、更に好ましくは0.1~5重量 %の範囲で使用される。光酸発生剤の添加量が、0.0 01重量%より少ないと感度が低くなり、また添加量が 40重量%より多いとレジストの光吸収が高くなりす ぎ、プロファイルの悪化や、プロセス (特にベーク) マ ージンが狭くなり好ましくない。

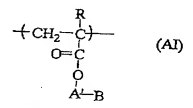
【0046】<(B)酸の作用により分解しアルカリに 対する溶解性が増加する樹脂>本発明の組成物に用いら れる上記(B)酸の作用により分解しアルカリに対する 溶解性が増加する樹脂(以下、単に「(B)の樹脂」と もいう)は、上記一般式 (I-1) (I-4) で表され る基を有する繰り返し単位を含む。一般式(I-1)~ (I-4)において、R₁~R₅におけるアルキル基とし ては、直鎖状、分岐状のアルキル基が挙げられ、置換基 を有していてもよい。直鎖状、分岐状のアルキル基とし ては、炭素数1~12個の直鎖状あるいは分岐状アルキ 20 ル基が好ましく、より好ましくは炭素数1~10個の直 鎖状あるいは分岐状アルキル基であり、更に好ましくは メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、n ーブチル基、イソブチル基、secーブチル基、tーブ チル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチ ル基、ノニル基、デシル基である。R₁~R₅におけるシ クロアルキル基としては、シクロプロピル基、シクロペ ンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基、シク ロオクチル基等の炭素数3~8個のものが好ましい。R 1~Rsにおけるアルケニル基としては、ビニル基、プロ 30 は、例えば下記式のものが挙げられる。 ペニル基、ブテニル基、ヘキセニル基等の炭素数2~6 個のものが好ましい。また、R₁~R₅の内の2つが結合

して形成する環としては、シクロプロパン環、シクロブ タン環、シクロペンタン環、シクロヘキサン環、シクロ オクタン環等の3~8員環が挙げられる。なお、一般式 (I-1), (I-2) で、R₁~R₅は、環状骨格を構 成している炭素原子7個のうちのいずれに連結していて もよい。

【0047】また、上記アルキル基、シクロアルキル 基、アルケニル基の更なる置換基としては、炭素数1~ 4個のアルコキシ基、ハロゲン原子(フッ素原子、塩素 原子、臭素原子、ヨウ素原子)、アシル基、アシロキシ 基、シアノ基、水酸基、カルボキシ基、アルコキシカル ボニル基、ニトロ基等を挙げることができる。一般式 $(I-1) \sim (I-4)$ で表される基を有する繰り返し 単位として好ましいものとして、下記一般式 (A I) で 表される繰り返し単位が挙げられる。

[0048]

【化25】



【0049】一般式 (AI) 中、Rは、後述の一般式 (a) の中のRと同義である。A'は、単結合、エーテ ル基、エステル基、カルボニル基、アルキレン基、又は これらを組み合わせた2価の基を表す。Bは、一般式 (I-1)~(I-4)のうちのいずれかで示される基 を表す。A'において、該組み合わせた2価の基として

[0050]

【化26】

$$\begin{array}{c|c}
 & C & C & Ra \\
\hline
C & C & C & C \\
\hline
Rb & r1 & Rb & r1
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & & & \\
\hline
C & & & \\
\hline
Rb & r1 & & \\
\hline
Rb & r1
\end{array}$$

$$- \left(O - CH_2CH_2 - C \right) O - \left(\begin{matrix} Ra \\ C \end{matrix} \right)$$

$$O - CH_2CH_2 - C \\ O - M \end{matrix}$$

$$O - CH_2CH_2 - C \\ O - M \end{matrix}$$

$$O - CH_2CH_2 - C \\ O - M \end{matrix}$$

$$O - CH_2CH_2 - C \\ O - M \end{matrix}$$

【0051】上記式において、Ra、Rb、r1は、各々後述のものと同義である。 $mは1\sim3$ の整数を表す。以下に、一般式(AI)で表される繰り返し単位の具体例を挙げるが、本発明の内容がこれらに限定されるもの

ではない。

[0052]

【化27】

[0053]

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{2} - \text{C} \\ \text{O} \\ \text{C} - \text{O} \\ \text{O} \\ \text{C} - \text{O} \\ \text{O} \\ \text{C} + \text{O} \\ \text{O} \\$$

[0054]

【0055】 【化30】

【0056】 【化31】

20

$$CH_3$$
 CH_2
 CCH_2
 CCH_2
 CCH_2
 CCH_2
 CCH_2
 CCH_2
 CCH_2
 CCH_2
 CCH_3
 CCH_3

$$CH_3$$
 10

 CH_2-C CH_2 CH_2 CH_2 CH_2 CH_2 CH_2 CH_2 CH_2 CH_3 CH_2 CH_3 CH_3 CH_4 CH_5 CH_5 CH_5 CH_6 C

$$-(CH_{2}-C) - (CH_{2})_{2}-O - (CH_{2})_{2}-C - (CH_{2})_{2}-C - (CH_{3})_{2}-C - (CH_{3})_{2}-C - (CH_{3})_{3}-C - (CH_{3}$$

[0057]

【化32】

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \text{CH}_2 - \text{C} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_2 \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_2 \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_2 \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_2 \\ \end{array} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_2 - \text{CH} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_2 - \text{CH} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_2 - \text{CH} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_2 - \text{C} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_2 - \text{C} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_2 - \text{C} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_2 - \text{C} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CH}_3 \\$$

[0058]

【化33】

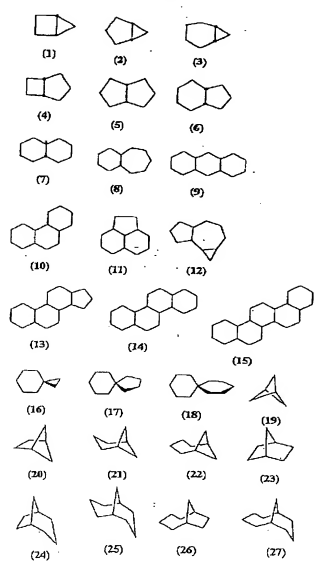
$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{2} - \text{C} \\ \text{C} \\$$

【0059】本発明においては、(B)の樹脂が、更に 上記一般式(pI)~(pVI)で表される脂環式炭化 水素構造を含む基のうちの少なくとも1種の基で保護さ れたアルカリ可溶性基を有する繰り返し単位を含有する ことが、本発明の効果をより顕著になる点で好ましい。 一般式 (p I) ~ (p V I) において、R₁₂~R₂₅にお けるアルキル基としては、置換もしくは非置換のいずれ であってもよい、1~4個の炭素原子を有する直鎖もし くは分岐のアルキル基を表す。そのアルキル基として は、例えばメチル基、エチル基、n-プロピル基、イソ プロピル基、n-ブチル基、イソブチル基、sec-ブ チル基、 t ーブチル基等が挙げられる。また、上記アル キル基の更なる置換基としては、炭素数1~4個のアル コキシ基、ハロゲン原子(フッ素原子、塩素原子、臭素 原子、ヨウ素原子)、アシル基、アシロキシ基、シアノ 基、水酸基、カルボキシ基、アルコキシカルボニル基、 ニトロ基等を挙げることができる。R11~R25における 脂環式炭化水素基あるいはZと炭素原子が形成する脂環 式炭化水素基としては、単環式でも、多環式でもよい。

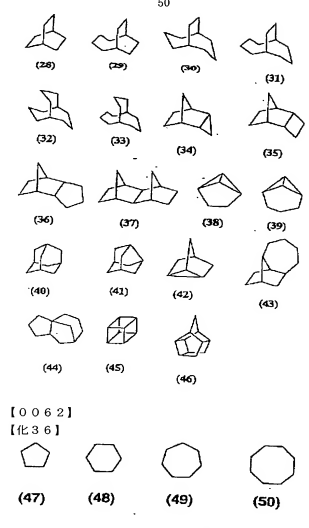
具体的には、炭素数 5 以上のモノシクロ、ビシクロ、トリシクロ、テトラシクロ構造等を有する基を挙げることができる。その炭素数は6~30個が好ましく、特に炭素数7~25個が好ましい。これらの脂環式炭化水素基は置換基を有していてもよい。以下に、脂環式炭化水素構造を含む基のうち、脂環式部分の構造例を示す。

[0060]

【化34】



【0061】 【化35】



10

20

- 30 【0063】本発明においては、上記脂環式部分の好ましいものとしては、アダマンチル基、ノルアダマンチル基、デカリン残基、トリシクロデカニル基、テトラシクロドデカニル基、シクロペプチル基、シクロオクチル基、シクロデカニル基、シクロドデカニル基を挙げることができる。より好ましくは、アダマンチル基、デカリン残基、ノルボルニル基、セドロール基、シクロペキシル基、シクロペプチル基、シクロオクチル基、シクロデカニル基、シクロドデカニル基である。
- 40 【0064】これらの脂環式炭化水素基の置換基としては、アルキル基、置換アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基、アシル基、ハロゲン原子、水酸基、アルコキシ基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基が挙げられる。アルキル基としてはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基等の低級アルキル基が好ましく、更に好ましくはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基である。置換アルキル基の置換基としては、水酸基、ハロゲン原子、アルコキシ基を挙げることができる。アルコキシ基(アルコキシカルボニル基のアルコキシ基も含む)としてはメトキシ基、

エトキシ基、プロポキシ基、ブトキシ基等の炭素数1~ 4個のものを挙げることができる。シクロアルキル基と しては、シクロプロピル基、シクロペンチル基、シクロ ヘキシル基等が挙げられる。アルケニル基としては、炭 素数2~6個のアルケニル基が挙げられ、具体的にはビ ニル基、プロペニル基、アリル基、ブテニル基、ペンテ ニル基、ヘキセニル基等が挙げられる。アシル基として は、アセチル基、エチルカルボニル基、プロピルカルボ ニル基等が挙げられる。ハロゲン原子としては、塩素原 子、臭素原子、沃素原子、フッ素原子等が挙げられる。 【0065】一般式 (p I) ~ (p V I) で示される構 造のなかでも、好ましくは一般式 (pl) であり、より 好ましくは上記一般式(11)で示される基である。一 般式(II)中のR28のアルキル基、R29~R31におけ るハロゲン原子、アルキル基、シクロアルキル基、アル ケニル基、アルコキシ基、アルコキシカルボニル基、ア シル基は、前記脂環式炭化水素基の置換基で挙げた例が 挙げられる。

【0066】上記樹脂における一般式 (p I) ~ (p V I) で示される構造で保護されるアルカリ可溶性基とし 20 ては、この技術分野において公知の種々の基が挙げられ る。具体的には、カルボン酸基、スルホン酸基、フェノ ール基、チオール基等が挙げられ、好ましくはカルボン 酸基、スルホン酸基である。上記樹脂における一般式 (pI)~(pVI)で示される構造で保護されたアル カリ可溶性基としては、好ましくは下記一般式(pVI I)~(pXI)で表される基が挙げられる。

[0067]

【化37】

【0068】ここで、R11~R25ならびにZは、それぞ れ前記定義に同じである。上記樹脂を構成する、一般式 (pI)~(pVI)で示される構造で保護されたアル カリ可溶性基を有する繰り返し単位としては、下記一般 式(pA)で示される繰り返し単位が好ましい。

[0069]

【化38】

30

40

【0070】一般式 (pA) 中; Rは、水素原子、ハロ ゲン原子又は炭素数1~4の置換もしくは非置換の直鎖 もしくは分岐のアルキル基を表す。複数のRは、各々同 じでも異なっていてもよい。このRのハロゲン原子、ア ルキル基は、後述の一般式(a)のRと同様の例を挙げ ることができる。A'は、前記と同義である。Raは、

50 上記式 (p I) ~ (p V I) のいずれかの基を表す。以

下、一般式(pA)で示される繰り返し単位に相当する *【0071】モノマーの具体例を示す。 * 【化39】

[0072]

[0073]

i8

19

20

21

23

24

[0074]

. **26**

*【化42】

27

28

29

30

[0075]

【化43】

[0076]

$$\begin{array}{c}
CH_3 & O \\
O & O
\end{array}$$

41

$$= \underbrace{\begin{array}{c} 0 & 0 \\ \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \\ \end{array}}_{\text{CH}_3}$$

【0077】(B)樹脂は、更に他の繰り返し単位を含 んでもよい。

本発明における(B)樹脂は、他の共重合成分として、 前記一般式(a)で示される繰り返し単位を含むことが 好ましい。これにより、現像性や基板との密着性が向上 する。一般式(a)におけるRの置換基を有していても よいアルキルとしては、前記一般式(I-1)~(I-

ハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原 子、沃素原子を挙げることができる。一般式 (a) のR 32~ R34のうち少なくとも1つは、水酸基であり、好ま しくはジヒドロキシ体、モノヒドロキシ体であり、より 好ましくはモノヒドロキシ体である。更に、本発明にお ける(B)樹脂は、他の共重合成分として、下記一般式 (IIIーa)~(III-d)で示される繰り返し単 4) におけるR₁と同じ例を挙げることができる。Rの 50 位を含むことが好ましい。これにより、コンタクトホー

ルパターンの解像力が向上する。

[0078]

【0079】上記式中、R1は、前記Rと同義である。 Rs~R12は各々独立に水素原子または置換基を有して いてもよいアルキル基を表す。Rは、水素原子あるい は、置換基を有していてもよい、アルキル基、環状アル キル基、アリール基又はアラルキル基を表す。mは、1 ~10の整数を表す。Xは、単結合又は、置換基を有し ていてもよい、アルキレン基、環状アルキレン基、アリ ーレン基あるいは、エーテル基、チオエーテル基、カル ボニル基、エステル基、アミド基、スルフォンアミド 基、ウレタン基、ウレア基からなる群から選択される単 30 独、あるいはこれらの基の少なくとも2つ以上が組み合 わされ、酸の作用により分解しない2価の基を表す。 2 は、単結合、エーテル基、エステル基、アミド基、アル キレン基、又はこれらを組み合わせた2価の基を表す。 R₁₃は、単結合、アルキレン基、アリーレン基、又はこ れらを組み合わせた2価の基を表す。R15は、アルキレ ン基、アリーレン基、又はこれらを組み合わせた2価の 基を表す。R14は置換基を有していてもよい、アルキル 基、環状アルキル基、アリール基又はアラルキル基を表 す。R16は、水素原子あるいは、置換基を有していても 40 よい、アルキル基、環状アルキル基、アルケニル基、ア リール基又はアラルキル基を表す。Aは、下記に示す官 能基のいずれかを表す。

【0080】 【化46】

【0081】R₅~R₁₂、R、R₁₄、R₁₆のアルキル基 としては、直鎖状、分岐状のアルキル基が挙げられ、置 換基を有していてもよい。直鎖状、分岐状のアルキル基 としては、炭素数1~12個の直鎖状あるいは分岐状ア ルキル基が好ましく、より好ましくは炭素数1~10個 の直鎖状あるいは分岐状アルキル基であり、更に好まし くはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル 基、nーブチル基、イソブチル基、secーブチル基、 t-ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、 オクチル基、ノニル基、デシル基である。R、R14、R 16の環状のアルキル基としては、炭素数3~30個のも のが挙げられ、具体的には、シクロプロピル基、シクロ ペンチル基、シクロヘキシル基、アダマンチル基、ノル ボルニル基、ボロニル基、トリシクロデカニル基、ジシ クロペンテニル基、ノボルナンエポキシ基、メンチル 基、イソメンチル基、ネオメンチル基、テトラシクロド デカニル基、ステロイド残基等を挙げることができる。 【0082】R、R14、R16のアリール基としては、炭 素数6~20個のものが挙げられ、置換基を有していて もよい。具体的にはフェニル基、トリル基、ナフチル基 50 等が挙げられる。R、R₁₄、R₁₆のアラルキル基として

は、炭素数7~20個のものが挙げられ、置換基を有し ていてもよい、ベンジル基、フェネチル基、クミル基等 が挙げられる。 R16のアルケニル基としては、炭素数2 ~6個のアルケニル基が挙げられ、具体的にはビニル 基、プロペニル基、アリル基、ブテニル基、ペンテニル 基、ヘキセニル基、シクロペンテニル基、シクロヘキセ ニル基、3-オキソシクロヘキセニル基、3-オキソシ クロペンテニル基、3-オキソインデニル基等が挙げら れる。これらのうち環状のアルケニル基は、酸素原子を 含んでいてもよい。

【0083】連結基Xとしては、置換基を有していても よい、アルキレン基、環状アルキレン基、アリーレン基 あるいは、エーテル基、チオエーテル基、カルボニル 基、エステル基、アミド基、スルフォンアミド基、ウレ タン基、ウレア基からなる群から選択される単独、ある いはこれらの基の少なくとも2つ以上が組み合わされ、 酸の作用により分解しない2価の基が挙げられる。 2 は、単結合、エーテル基、エステル基、アミド基、アル キレン基、又はこれらを組み合わせた2価の基を表す。 R₁₃は、単結合、アルキレン基、アリーレン基、又はこ 20 体例を以下に示すが本発明の内容がこれらに限定される れらを組み合わせた2価の基を表す。R15は、アルキレ ン基、アリーレン基、又はこれらを組み合わせた2価の 基を表す。X、R13、R15においてアリーレン基として は、炭素数6~10個のものが挙げられ、置換基を有し

ていてもよい。具体的にはフェニレン基、トリレン基、 ナフチレン基等が挙げられる。Xの環状アルキレン基と しては、前述の環状アルキル基が2価になったものが挙 げられる。X、Z、R13、R15におけるアルキレン基と しては、下記式で表される基を挙げることができる。 - (C (Ra) (Rb)) r 1 -式中、Ra、Rbは、水素原子、アルキル基、置換アル キル基、ハロゲン原子、水酸基、アルコキシ基を表し、 両者は同一でも異なっていてもよい。アルキル基として 10 は、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル 基、ブチル基等の低級アルキル基が好ましく、更に好ま しくはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル 基から選択される。置換アルキル基の置換基としては、 水酸基、ハロゲン原子、アルコキシ基を挙げることがで きる。アルコキシ基としては、メトキシ基、エトキシ 基、プロポキシ基、ブトキシ基等の炭素数1~4個のも のを挙げることができる。ハロゲン原子としては、塩素 原子、臭素原子、フッ素原子、沃素原子等を挙げること ができる。r1は1~10の整数を表す。連結基Xの具

ものではない。 [0084]

【化47】

【0085】上記アルキル基、環状アルキル基、アルケ ニル基、アリール基、アラルキル基、アルキレン基、環 状アルキレン基、アリーレン基における更なる置換基と しては、カルボキシル基、アシルオキシ基、シアノ基、 アルキル基、置換アルキル基、ハロゲン原子、水酸基、 アルコキシ基、アセチルアミド基、アルコキシカルボニ ル基、アシル基が挙げられる。ここでアルキル基として は、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル 基、ブチル基、シクロプロピル基、シクロブチル基、シ 40 クロペンチル基等の低級アルキル基を挙げることができ る。置換アルキル基の置換基としては、水酸基、ハロゲ

ン原子、アルコキシ基を挙げることができる。アルコキ シ基としては、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ 基、ブトキシ基等の炭素数1~4個のものを挙げること ができる。アシルオキシ基としては、アセトキシ基等が 挙げられる。ハロゲン原子としては、塩素原子、臭素原 子、フッ素原子、沃素原子等を挙げることができる。

【0086】以下、一般式 (III-b) における側鎖 の構造の具体例として、Xを除く末端の構造の具体例を 以下に示すが、本発明の内容がこれらに限定されるもの ではない。

【化48】

$$-0-CH_{2}CH_{2}-O-CH_{2}CH_{2}-OH$$

$$-0-CH_{2}CH_{2}-O-CH_{2}CH_{2}-O-CH_{3}$$

$$-0-CH_{2}CH_{2}-O-CH_{2}CH_{2}-O-CH_{2}CH_{3}$$

$$-0-CH_{2}CH_{2}-O-CH_{2}CH_{2}-O-CH_{2}CH_{2}-OH$$

$$-0-CH_{2}CH_{2}-O-CH_{2}CH_{2}-O-CH_{2}CH_{2}-O-CH_{3}$$

$$-0-CH_{2}CH_{2}-O-CH_{2}CH_{2}-O-CH_{2}CH_{2}-O-CH_{2}CH_{3}$$

$$-0-CH_{2}CH_{2}-O-CH_{2}CH-O-CH_{3}$$

$$-0-CH_{2}CH-O-CH_{2}CH-O-CH_{3}$$

$$-0-CH_{2}CH-O-CH_{2}CH-O-CH_{3}$$

$$-0-CH_{2}CH-O-CH_{2}CH-O-CH_{3}$$

$$-0-CH_{2}CH-O-CH_{2}CH-O-CH_{3}$$

$$-0-CH_{2}CH-O-CH_{2}CH-O-CH_{3}$$

$$-0-CH_{2}CH-O-CH_{2}CH-O-CH_{3}$$

$$-0-CH_{2}CH-O-CH_{2}CH-O-CH_{3}$$

$$-0-CH_{2}CH_{2}-(O-CH_{2}CH_{2})$$

$$-0-CH_{2}CH_{2}-(O-CH_{2}CH_{2})$$

$$-0-CH_{2}CH_{2}-(O-CH_{2}CH_{2})$$

$$-0-CH_{3}CH_{3}$$

【0087】以下、一般式 (III-c) で示される繰 【0088】 り返し構造単位に相当するモノマーの具体例を示すが、 30 【化49】 本発明の内容がこれらに限定されるものではない。

【化50】

[0089]

$$\begin{array}{c}
CH_{3} \\
CH_{2=C} \\
C \\
C \\
C \\
C \\
C
\end{array}$$
(8)

$$\begin{array}{c}
CH_{3} \\
CH_{2}=C \\
C-O-CH_{2}CH_{2}-SO_{2}-NH-SO_{2}
\end{array}$$
(9)

$$\begin{array}{c}
CH_{2}=C \\
C-O-CH_{2}CH_{2}-SO_{2}-NH-SO_{2}-CH_{3}
\end{array}$$
(10)

$$\begin{array}{c}
CH_{2} = C \\
CH_{2} = C \\
C = C \\
C = C \\
C = CH_{2}CH_{2} - SO_{2} - NH - SO_{2}
\end{array}$$
(11)

$$CH_{2}=C$$

$$C-O-CH_{2}CH_{2}-NH-C-NH-SO_{2}-CH_{3}$$

$$O$$

$$O$$

$$O$$

$$O$$

$$O$$

$$O$$

$$O$$

$$O$$

$$CH_{2}=C$$
 $C-O-CH_{2}CH_{2}-NH-C-NH-SO_{2}-CH_{2}(CH_{2})_{B}CH_{3}$
 $C+O-CH_{2}CH_{2}-NH-C-NH-SO_{2}-CH_{2}(CH_{2})_{B}CH_{3}$

$$\begin{array}{c}
CH_{2} \\
CH_{2} = C \\
C - O - CH_{2}CH_{2} - NH - C - NH - SO_{2}
\end{array}$$
(14)

【0090】 * *【化51

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{2} = \text{C} \\ \text{I} \\ \text{C} - \text{O} - \text{CH}_{2}\text{CH}_{2} - \text{O} - \text{C} - \text{NH} - \text{SO}_{2} - \text{CH}_{3} \\ \text{O} \end{array}$$
 (15)

$$\begin{array}{c}
CH_{3} \\
CH_{2}=C \\
C-O-CH_{2}CH_{2}-SO_{2}-NH-SO_{2}
\end{array}$$
(17)

71

らに限定されるものではない。

*【化52】

[0092]

 $\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{2} = \text{C} \\ \text{C} \\ \text{C} \\ \text{C} - \text{O} - \text{CH}_{2}\text{CH}_{2}\text{CH}_{2} - \text{SO}_{2} - \text{O} - \text{CH} - \text{CH}_{2}\text{OCH}_{3} \end{array} \tag{1}$

$$CH_{3}$$

$$CH_{2} = C$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{2} = C$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{2} = CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$CH$$

$$\begin{array}{c}
CH_{2} \\
CH_{2} = C \\
C - O - CH_{2}CH_{2} - SO_{2} - O
\end{array}$$
(5)

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{2} = \text{C} \\ \downarrow \\ \text{C} - \text{O} - \text{CH}_{2}\text{CH}_{2}\text{CH}_{2} - \text{SO}_{2} - \text{O} - \text{CH}_{2} - \text{C} - \text{CH}_{3} \\ \downarrow \\ \text{C} + \text{O} - \text{CH}_{2}\text{CH}_{2} + \text{C} + \text{C} - \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{C} \\ \text{C} + \text{$$

[0093]

【化53】

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{2} = \text{C} \\ \\ \text{C} \\ \text{C} \\ \text{C} - \text{O} - \text{CH}_{2}\text{CH}_{2} - \text{SO}_{2} - \text{O} - \text{CH}_{2} - \text{C} - \text{COOC(CH}_{3})_{3} \ (7)_{3} \\ \text{CH}_{3} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_{3} \\
CH_{2} = C \\
C - 0 - CH_{2}CH_{2} - SO_{2} - 0
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_{3} \\
CH_{2} = C \\
C - O - CH_{2}CH_{2} - SO_{2} - O - O
\end{array}$$
(12)

$$\begin{array}{c}
CH_{3} \\
CH_{2} = C \\
C \\
C \\
C \\
C \\
C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_{3} \\
HO_{M_{2}} \\
CH_{3} \\
CH_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_{3} \\
CH_{3} \\
CH_{3} \\
CH_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_{3} \\
CH_{3} \\
CH_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_{3} \\
CH_{3} \\
CH_{3}
\end{array}$$

[0094]

【化54】

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{2} = \overset{\cdot}{C} \\ & \overset{\cdot}{O} \\ \text{C} - O - \text{CH}_{2}\text{CH}_{2}\text{CH}_{2} - \text{SO}_{2} - O - \text{CH}_{2} - \overset{\cdot}{C} - \text{CH}_{3} \\ \text{OH} \\ & \overset{\cdot}{O} \\ \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{2} = \overset{\cdot}{C} \\ & \overset{\cdot}{O} \\ \text{C} - O - \text{CH}_{2}\text{CH}_{2}\text{CH}_{2} - \text{SO}_{2} - O \\ & \overset{\cdot}{O} \\ \text{C} - O - \text{CH}_{2}\text{CH}_{2}\text{CH}_{2} - \text{SO}_{2} - O \\ & \overset{\cdot}{O} \\ \text{C} - O - \text{CH}_{2}\text{CH}_{2}\text{CH}_{2} - \text{SO}_{2} - O \\ & \overset{\cdot}{O} \\ \text{C} - O - \text{CH}_{2}\text{CH}_{2}\text{CH}_{2} - \text{SO}_{2} - O - \overset{\cdot}{\text{CH}_{3}} \\ & \overset{\cdot}{O} \\ \text{C} - O - \text{CH}_{2}\text{CH}_{2}\text{CH}_{2} - \text{SO}_{2} - O - \overset{\cdot}{\text{CH}_{3}} \\ & \overset{\cdot}{O} \\ \text{C} - O - \text{CH}_{2}\text{CH}_{2}\text{CH}_{2} - \text{SO}_{2} - O - \overset{\cdot}{\text{CH}_{3}} \\ & \overset{\cdot}{O} \\ & \overset{\cdot}{O} \\ \text{C} - O - \text{CH}_{2}\text{CH}_{2}\text{CH}_{2} - \text{SO}_{2} - O - \overset{\cdot}{\text{CH}_{3}} \\ & \overset{\cdot}{O} \\ & \overset{\cdot}{O}$$

【0095】一般式 (III-b) において、R₅~R 12としては、水素原子、メチル基が好ましい。Rとして は、水素原子、炭素数1~4個のアルキル基が好まし い。mは、1~6が好ましい。一般式(III-c)に おいて、R13としては、単結合、メチレン基、エチレン 基、プロピレン基、ブチレン基等のアルキレン基が好ま しく、R₁₄としては、メチル基、エチル基等の炭素数1 ~10個のアルキル基、シクロプロピル基、シクロヘキ 40 シル基、樟脳残基等の環状アルキル基、ナフチル基、ナ フチルメチル基が好ましい。Zは、単結合、エーテル結 合、エステル結合、炭素数1~6個のアルキレン基、あ るいはそれらの組み合わせが好ましく、より好ましくは 単結合、エステル結合である。一般式(III-d)に おいて、R15としては、炭素数1~4個のアルキレン基 が好ましい。R16としては、置換基を有していてもよ い、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル 基、ブチル基、ネオペンチル基、オクチル基等の炭素数

ル基、ノルボルニル基、ボロニル基、イソボロニル基、メンチル基、モルホリノ基、4ーオキソシクロヘキシル基、置換基を有していてもよい、フェニル基、トルイル基、メシチル基、ナフチル基、樟脳残基が好ましい。これらの更なる置換基としては、フッ素原子等のハロゲン原子、炭素数1~4個のアルコキシ基等が好ましい。本発明においては一般式(III-a)~一般式(III-d)の中でも、一般式(III-b)、一般式(III-d)で示される繰り返し単位が好ましい。

【0096】(B)の樹脂は、上記以外に、ドライエッチング耐性や標準現像液適性、基板密着性、レジストプロファイル、さらにレジストの一般的な必要要件である解像力、耐熱性、感度等を調節する目的で様々な単量体繰り返し単位との共重合体として使用することができる。

い、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル 【0097】このような繰り返し単位としては、以下の 基、ブチル基、ネオペンチル基、オクチル基等の炭素数 ような単量体に相当する繰り返し単位を挙げることがで 1~8個のアルキル基、シクロヘキシル基、アダマンチ 50 きるが、これらに限定されるものではない。これによ

78

り、前記樹脂に要求される性能、特に(1)塗布溶剤に 対する溶解性、(2)製膜性(ガラス転移点)、(3) アルカリ現像性、(4)膜べり(親疎水性、アルカリ可 溶性基選択)、(5)未露光部の基板への密着性、

(6) ドライエッチング耐性、の微調整が可能となる。 このような共重合単量体としては、例えば、アクリル酸 エステル類、メタクリル酸エステル類、アクリルアミド 類、メタクリルアミド類、アリル化合物、ビニルエーテ ル類、ビニルエステル類等から選ばれる付加重合性不飽 和結合を1個有する化合物等を挙げることができる。

【0098】具体的には、例えばアクリル酸エステル類、例えばアルキル(アルキル基の炭素原子数は1~10のものが好ましい)アクリレート(例えば、アクリル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸プロピル、アクリル酸アミル、アクリル酸シクロヘキシル、アクリル酸エチルヘキシル、アクリル酸オクチル、アクリル酸・ナーオクチル、クロルエチルアクリレート、2ーヒドロキシエチルアクリレート2,2ージメチルヒドロキシプロピルアクリレート、5ーヒドロキシペンチルアクリレート、トリメチロールプロパンモノアクリレート、ペン20タエリスリトールモノアクリレート、ベンジルアクリレート、メトキシベンジルアクリレート、フルフリルアクリレート、テトラヒドロフルフリルアクリレート等);【0099】メタクリル酸エステル類、例えばアルキル

(アルキル基の炭素原子数は1~10のものが好まし い。) メタクリレート (例えばメチルメタクリレート、 エチルメタクリレート、プロピルメタクリレート、イソ プロピルメタクリレート、アミルメタクリレート、ヘキ シルメタクリレート、シクロヘキシルメタクリレート、 ベンジルメタクリレート、クロルベンジルメタクリレー 30 ト、オクチルメタクリレート、2-ヒドロキシエチルメ タクリレート、4ーヒドロキシブチルメタクリレート、 5-ヒドロキシペンチルメタクリレート、2、2-ジメ チルー3ーヒドロキシプロピルメタクリレート、トリメ チロールプロパンモノメタクリレート、ペンタエリスリ トールモノメタクリレート、フルフリルメタクリレー ト、テトラヒドロフルフリルメタクリレート等);アク リルアミド類、例えばアクリルアミド、N-アルキルア クリルアミド、(アルキル基としては炭素原子数1~1 0のもの、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、ブ 40 チル基、 t ーブチル基、ヘプチル基、オクチル基、シク ロヘキシル基、ヒドロキシエチル基等がある。)、N, N-ジアルキルアクリルアミド (アルキル基としては炭 素原子数1~10のもの、例えばメチル基、エチル基、 ブチル基、イソブチル基、エチルヘキシル基、シクロヘ キシル基等がある。)、N-ヒドロキシエチルーN-メ

【0100】メタクリルアミド類、例えばメタクリルア ある。また、一般式(pl)~(pVl)で表されるまミド、N-アルキルメタクリルアミド(アルキル基とし 50 を有する繰り返し単位の含有量は、全繰り返し単位中、

チルアクリルアミド、N-2-アセトアミドエチル-N

ーアセチルアクリルアミド等;

ては炭素原子数1~10のもの、例えばメチル基、エチ ル基、tーブチル基、エチルヘキシル基、ヒドロキシエ チル基、シクロヘキシル基等がある。)、N, N-ジア ルキルメタクリルアミド(アルキル基としてはエチル 基、プロピル基、ブチル基等)、N-ヒドロキシエチル -N-メチルメタクリルアミド等;アリル化合物、例え ばアリルエステル類(例えば酢酸アリル、カプロン酸ア リル、カプリル酸アリル、ラウリン酸アリル、パルミチ ン酸アリル、ステアリン酸アリル、安息香酸アリル、ア 10 セト酢酸アリル、乳酸アリル等)、アリルオキシエタノ ール等;ビニルエーテル類、例えばアルキルビニルエー テル(例えばヘキシルビニルエーテル、オクチルビニル エーテル、デシルビニルエーテル、エチルヘキシルビニ ルエーテル、メトキシエチルビニルエーテル、エトキシ エチルビニルエーテル、クロルエチルビニルエーテル、 1-メチル-2, 2-ジメチルプロピルビニルエーテ ル、2-エチルブチルビニルエーテル、ヒドロキシエチ ルビニルエーテル、ジエチレングリコールビニルエーテ ル、ジメチルアミノエチルビニルエーテル、ジエチルア ミノエチルビニルエーテル、ブチルアミノエチルビニル エーテル、ベンジルビニルエーテル、テトラヒドロフル フリルビニルエーテル等);

【0101】ビニルエステル類、例えばビニルブチレー ト、ビニルイソブチレート、ビニルトリメチルアセテー ト、ビニルジエチルアセテート、ビニルバレート、ビニ ルカプロエート、ビニルクロルアセテート、ビニルジク ロルアセテート、ビニルメトキシアセテート、ビニルブ トキシアセテート、ビニルアセトアセテート、ビニルラ クテート、ビニルーβ-フェニルブチレート、ビニルシ クロヘキシルカルボキシレート等;イタコン酸ジアルキ ル類(例えばイタコン酸ジメチル、イタコン酸ジエチ ル、イタコン酸ジブチル等);フマール酸のジアルキル エステル類(例えばジブチルフマレート等)又はモノア ルキルエステル類;その他アクリル酸、メタクリル酸、 クロトン酸、イタコン酸、無水マレイン酸、マレイミ ド、アクリロニトリル、メタクリロニトリル、マレイロ ニトリル等を挙げることができる。その他にも、上記種 々の繰り返し単位と共重合可能である付加重合性の不飽 和化合物であればよい。(B)の樹脂において、各繰り 返し単位構造の含有モル比は、酸価、レジストのドライ エッチング耐性、標準現像液適性、基板密着性、レジス トプロファイルの粗密依存性、さらにはレジストに一般 的に要請される解像力、耐熱性、感度等を調節するため に適宜設定される。

【0102】(B)の樹脂中、一般式(I-1)~(I-4)で表される基を有する繰り返し単位の含有量は、全繰り返し単位中30~70モル%であり、好ましくは35~65モル%、更に好ましくは40~60モル%である。また、一般式(pI)~(pVI)で表される基を有する繰り返し単位の含有量は、全繰り返し単位の

通常20~75モル%であり、好ましくは25~70モル%、更に好ましくは30~65モル%である。(B)樹脂中、一般式(a)で表される繰り返し単位の含有量は、通常全単量体繰り返し単位中0モル%~70モル%であり、好ましくは10~40モル%、更に好ましくは15~30モル%である。また、(B)樹脂中、一般式(III-a)~一般式(III-d)で表される繰り返し単位の含有量は、通常全単量体繰り返し単位中0.1モル%~30モル%であり、好ましくは0.5~25モル%、更に好ましくは1~20モル%である。

【0103】また、上記更なる共重合成分の単量体に基づく繰り返し単位の樹脂中の含有量も、所望のレジストの性能に応じて適宜設定することができるが、一般的には、一般式 $(I-1) \sim (I-4)$ のいずれかで表される基を含有する繰り返し単位及び一般式 $(pI) \sim (pVI)$ で表される基を有する繰り返し単位を合計した総モル数に対して99モル%以下が好ましく、より好まし*

*くは90モル%以下、さらに好ましくは80モル%以下である。(B)の樹脂の重量平均分子量Mwは、ゲルパーミエーションクロマトグラフィー法により、ポリスチレン標準で、好ましくは1,000~1,000、更に好ましくは2,000~200,000、特に好ましくは2,500~100,000範囲であり、重量平均分子量は大きい程、耐熱性等が向上する一方で、現像性等が低下し、これらのバランスにより好ましい範囲に調整される。本発明に用いられる(B)の樹脂は、常法に従って、例えばラジカル重合法によって、合成することができる。以下、本発明の(B)の樹脂の具体例を挙げるが、本発明の内容がこれらに限定されるものではない。

【0104】 【化55】

[0105]

【化56】

81

$$CH_3$$
 CH_3
 CH_2
 CH_3
 CH_3

$$-(CH_2-C)\frac{CH_3}{m}$$

[0106]

【化57】

$$\begin{array}{c} CH_{3} \\ CH_{2} - C \\ \hline)_{m} \\ C - O \\ C - O \\ \hline)_{m} \\ C - O \\ C - O \\ \hline)_{m} \\ C - O \\ C - O \\ \hline)_{m} \\ C - O \\ C - O \\ \hline)_{m} \\ C - O \\ C - O \\ \hline)_{m} \\ C - O \\ C - O \\ \hline)_{m} \\ C - O \\ C - O \\ \hline)_{m} \\ C - O \\ C - O \\ \hline)_{m} \\ C - O \\ C - O \\ \hline)_{m} \\ C - O \\ C - O \\ \hline)_{m} \\ C - O \\ C - O \\ \hline)_{m} \\ C - O \\ C - O$$

[0107]

【化58】

$$-(CH_{2}-C)\frac{CH_{3}}{m} - (CH_{2}-C)\frac{CH_{3}}{m} - (CH_{2}-C)\frac{CH_{3}$$

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{CH}_{2} - \text{C} \\ \text{D}_{m} \\ \text{CH}_{3} \\ \text{C} \\ \text{C}$$

[0108]

【化59】

[0109]

$$\begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} CH_3 \\ -CH_2 - C \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} CH_3 \\ -CH_2 - C \\ -CH_3 - C \\ \end{array} \begin{array}{c} CH_3 \\ -CH_2 - C \\ -CH_3 - C$$

[0110]

$$-(CH_{2}-C)\frac{CH_{3}}{m} -(CH_{2}-C)\frac{CH_{3}}{m} -(CH$$

[0111]

【化63】

[0112]

$$\begin{array}{c} -(CH_{2}-C)\frac{CH_{3}}{m} \\ -(CH_{2}-C)$$

[0113]

【化64】

[0114]

$$\begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} CH_3 \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} CH_2 - C \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} CH_3 \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} CH_2 - C \\ \end{array} \begin{array}{c} CH_3 \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} CH_2 - C \\ \end{array} \begin{array}{c} CH_3 \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} CH_2 - C \\ \end{array} \begin{array}{c} CH_3 \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} C - O \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} CH_3 \\ \end{array} \begin{array}{c} CH_2 - C \\ \end{array} \begin{array}{c} CH_3 \\$$

$$\begin{array}{c} -\left(\text{CH}_2 - C \right)_{\text{m}}^{\text{CH}_3} - \left(\text{CH}_2 - C \right)_{\text{n}}^{\text{CH}_3} - \left(\text{CH}_2 - C \right)_{\text{p}}^{\text{CH}_3} \\ O & C - O \\ O & O \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CH_{3} \\ -(CH_{2}-C)\frac{C}{m} \\ CH_{3} \\ C-O \\ C+O \\ C+$$

[0115]

[0116]

【化67】

[0117]

[0118]

* *
$$\{(12.70)\}$$

CH₃

CH₂

CH₂

CH₃

CH₂

CH₃

CH₂

CH₃

CH₂

CH₃

CH₂

CH₃

CH₃

CH₂

CH₃

【0120】上記式中、m, n, p、また、n1, n 2, n 3 はいずれも繰り返し数のモル比を示す。 (I-1)~(I-4)のいずれかで表される基を有する繰り 返し単位をnで示し、2種以上組み合わせた場合をn 1, n 2 などで区別した。 (p I) ~ (p V I) で表さ れる脂環式炭化水素構造を含む基を有する繰り返し単位 は、mで示した。一般式 (I I I - a) ~ (I I I d) で示される繰り返し単位は、pで示した。一般式 (III-a) ~ (III-d) で示される繰り返し単 50

位を含む場合、m/n/pは、(25~70)/(25 ~65) / (3~40) である。一般式 (III-a) ~ (III-d) で示される繰り返し単位を含まない場 合、m/nは、(30~70)/(70~30)であ る。ブロック共重合体でもランダム共重合体でもよい。 規則的重合体でもよく、不規則的重合体でもよい。本発 明の遠紫外線露光用ポジ型フォトレジスト組成物におい て、(B)の樹脂の組成物全体中の添加量は、全レジス ト固形分中40~99.99重量%が好ましく、より好

ましくは50~99.97重量%である。

【0121】本発明のポジ型レジスト組成物には、必要 に応じて更に酸分解性溶解阻止化合物、染料、可塑剤、 界面活性剤、光増感剤、有機塩基性化合物、及び現像液 に対する溶解性を促進させる化合物等を含有させること ができる。本発明のポジ型フォトレジスト組成物には、 フッ素系及び/又はシリコン系界面活性剤を含有しても よい。本発明のポジ型フォトレジスト組成物には、フッ 素系界面活性剤、シリコン系界面活性剤及びフッ素原子 と珪素原子の両方を含有する界面活性剤のいずれか、あ 10 るいは2種以上を含有することができる。これらの界面 活性剤として、例えば特開昭62-36663号、特開 昭61-226746号、特開昭61-226745 号、特開昭62-170950号、特開昭63-345 40号、特開平7-230165号、特開平8-628 34号、特開平9-54432号、特開平9-5988 号記載の界面活性剤を挙げることができ、下記市販の界 面活性剤をそのまま用いることもできる。使用できる市 販の界面活性剤として、例えばエフトップEF301、 430、431 (住友スリーエム (株) 製) 、メガファ νρF171、F173、F176、F189、R08 (大日本インキ(株)製)、サーフロンS-382、S C101, 102, 103, 104, 105, 106 (旭硝子(株) 製)等のフッ素系界面活性剤又はシリコ ン系界面活性剤を挙げることができる。またポリシロキ サンポリマーKP-341 (信越化学工業 (株) 製) も シリコン系界面活性剤として用いることができる。

【0122】界面活性剤の配合量は、本発明の組成物中 の固形分を基準として、通常 0.001 重量%~2 重量 30 %、好ましくは0.01重量%~1重量%である。これ らの界面活性剤は単独で添加してもよいし、また、いく つかの組み合わせで添加することもできる。上記他に使 用することのできる界面活性剤としては、具体的には、 ポリオキシエチレンラウリルエーテル、ポリオキシエチ レンステアリルエーテル、ポリオキシエチレンセチルエ ーテル、ポリオキシエチレンオレイルエーテル等のポリ オキシエチレンアルキルエーテル類、ポリオキシエチレ ンオクチルフェノールエーテル、ポリオキシエチレンノ ニルフェノールエーテル等のポリオキシエチレンアルキ 40 ルアリルエーテル類、ポリオキシエチレン・ポリオキシ プロピレンブロックコポリマー類、ソルビタンモノラウ レート、ソルビタンモノパルミテート、ソルビタンモノ ステアレート、ソルビタンモノオレエート、ソルビタン トリオレエート、ソルビタントリステアレート等のソル ビタン脂肪酸エステル類、ポリオキシエチレンソルビタ ンモノラウレート、ポリオキシエチレンソルビタンモノ パルミテート、ポリオキシエチレンソルビタンモノステ アレート、ポリオキシエチレンソルビタントリオレエー

のポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル類等の ノニオン系界面活性剤等を挙げることができる。これら の他の界面活性剤の配合量は、本発明の組成物中の固形 分100重量部当たり、通常、2重量部以下、好ましく は1重量部以下である。

【0123】本発明で用いることのできる(D)酸拡散 抑制剤は、露光後加熱及び現像処理までの経時での感 度、解像度の変動を抑制する点で添加することが好まし く、好ましくは有機塩基性化合物である。有機塩基性化 合物は、以下の構造を有する含窒素塩基性化合物等が挙 げられる。

[0124]

【化71】

【0125】ここで、R²⁵⁰、R²⁵¹およびR²⁵²は、同 一または異なり、水素原子、炭素数1~6のアルキル 基、炭素数1~6のアミノアルキル基、炭素数1~6の EF303、 (新秋田化成 (株) 製)、フロラードFC 20 ヒドロキシアルキル基または炭素数6~20の置換もし くは非置換のアリール基であり、ここでR²⁵¹およびR ²⁵²は互いに結合して環を形成してもよい。

[0126]

【化72】

【0127】 (式中、R²⁵³、R²⁵⁴、R²⁵⁵およびR²⁵⁶ は、同一または異なり、炭素数1~6のアルキル基を示 す)

更に好ましい化合物は、一分子中に異なる化学的環境の 窒素原子を2個以上有する含窒素塩基性化合物であり、 特に好ましくは、置換もしくは未置換のアミノ基と窒素 原子を含む環構造の両方を含む化合物もしくはアルキル アミノ基を有する化合物である。好ましい具体例として は、置換もしくは未置換のグアニジン、置換もしくは未 置換のアミノピリジン、置換もしくは未置換のアミノア ルキルピリジン、置換もしくは未置換のアミノピロリジ ン、置換もしくは未置換のインダーゾル、置換もしくは 未置換のピラゾール、置換もしくは未置換のピラジン、 置換もしくは未置換のピリミジン、置換もしくは未置換 ト、ポリオキシエチレンソルビタントリステアレート等 50 のプリン、置換もしくは未置換のイミダゾリン、置換も

しくは未置換のピラゾリン、置換もしくは未置換のピペ ラジン、置換もしくは未置換のアミノモルフォリン、置 換もしくは未置換のアミノアルキルモルフォリン等が挙 げられる。好ましい置換基は、アミノ基、アミノアルキ ル基、アルキルアミノ基、アミノアリール基、アリール アミノ基、アルキル基、アルコキシ基、アシル基、アシ ロキシ基、アリール基、アリールオキシ基、ニトロ基、 水酸基、シアノ基である。好ましい具体的化合物とし て、グアニジン、1,1-ジメチルグアニジン、1, 1, 3, 3, ーテトラメチルグアニジン、2ーアミノピ 10 リジン、3-アミノピリジン、4-アミノピリジン、2 ージメチルアミノピリジン、4 ージメチルアミノピリジ ン、2-ジエチルアミノピリジン、2-(アミノメチ ル) ピリジン、2-アミノ-3-メチルピリジン、2-アミノー4ーメチルピリジン、2ーアミノー5ーメチル ピリジン、2-アミノー6-メチルピリジン、3-アミ ノエチルピリジン、4-アミノエチルピリジン、3-ア ミノピロリジン、ピペラジン、N- (2-アミノエチ ル) ピペラジン、N-(2-アミノエチル) ピペリジ ン、4-アミノー2,2,6,6-テトラメチルピペリ ジン、4ーピペリジノピペリジン、2ーイミノピペリジ ン、1-(2-アミノエチル)ピロリジン、ピラゾー ル、3-アミノー5-メチルピラゾール、5-アミノー 3-メチル-1-p-トリルピラゾール、ピラジン、2 ー(アミノメチル)ー5ーメチルピラジン、ピリミジ ン、2、4-ジアミノピリミジン、4、6-ジヒドロキ シピリミジン、2-ピラゾリン、3-ピラゾリン、N-アミノモルフォリン、N- (2-アミノエチル) モルフ オリン、1,5-ジアザビシクロ[4,3,0]ノナー 5-エン、1,8-ジアザビシクロ [5,4,0] ウン 30 デカー7ーエン、2, 4, 5ートリフェニルイミダゾー ル、N-メチルモルホリン、N-エチルモルホリン、N ーヒドロキシエチルモルホリン、N-ベンジルモルホリ ン、シクロヘキシルモルホリノエチルチオウレア (CH METU) 等の3級モルホリン誘導体、特開平11-5 2575号公報に記載のヒンダードアミン類 (例えば該 公報〔0005〕に記載のもの)等が挙げられるがこれ に限定されるものではない。特に好ましい具体例は、 1, 5 - ジアザビシクロ [4.3.0] - 5 - ノネン、 1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]-7-ウンデセ 40 ン、1, 4 - ジアザビシクロ[2.2.2] オクタン、 4-ジメチルアミノピリジン、ヘキサメチレンテトラミ ン、4,4-ジメチルイミダゾリン、ピロール類、ピラ ゾール類、イミダゾール類、ピリダジン類、ピリミジン 類、CHMETU等の3級モルホリン類、ビス(1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチル-4-ピペリジル) セバ ゲート等のヒンダードアミン類等を挙げることができ る。中でも、1,5-ジアザビシクロ[4,3,0]ノ ナー5ーエン、1、8ージアザビシクロ[5、4、0]

ウンデカー7ーエン、1,4ージアザビシクロ[2,

【0128】これらの含窒素塩基性化合物は、単独であるいは2種以上組み合わせて用いられる。(D)酸拡散制御剤(例えば含窒素塩基性化合物)の使用量は、感光性樹脂組成物の全組成物の固形分に対し、通常、0.001~10重量%、好ましくは0.01~5重量%である。0.001重量%未満では上記含窒素塩基性化合物の添加の効果が得られない。一方、10重量%を超えると感度の低下や非露光部の現像性が悪化する傾向がある。

【0129】<(C)溶剤>本発明のポジ型レジスト組 成物は、上記各成分を溶解する溶剤に溶かして支持体上 に塗布する。本発明では、(C)の第1の溶媒に下記に 示す溶剤を混合して全溶剤として使用する。混合する溶 剤としては、エチレンジクロライド、シクロヘキサノ ン、シクロペンタノン、γーブチロラクトン、メチルエ 20 チルケトン、メチルアミルケトン、メチルイソブチルケ トン、エチルアミルケトン、エチレングリコールモノメ チルエーテル、エチレングリコールモノエチルエーテ ル、2-メトキシエチルアセテート、エチレングリコー ルモノエチルエーテルアセテート、プロピレングリコー ルモノメチルエーテル、トルエン、酢酸エチル、酢酸プ ロピル、酢酸イソプロピル、酢酸ブチル、酢酸イソブチ ル、乳酸メチル、乳酸エチル、乳酸プロピル、乳酸ブチ ル、ピルビン酸メチル、ピルビン酸エチル、ピルビン酸 プロピル、N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジ メチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、N, N. N', N'-テトラメチルウレア、N-メチルピロリド ン、テトラヒドロフラン、エチレンカーボネート、プロ ピレンカーボネート、 β -メトキシイソ酪酸メチル、酪 酸エチル、酪酸プロピル、ジアセトンアルコール等が好 ましく、これらの溶剤を(C)に加えて、少なくとも1 種混合して使用する。

【0130】上記の中でも、(C) の第1の溶媒に混合する好ましい溶剤としてはッーブチロラクトン、エチレングリコールモノメチルエーテル、エチレングリコールモノエチルエーテルでセテート、プロピレングリコールモノメチルエーテル、プロピレングリコールモノエチルエーテル、乳酸メチル、乳酸エチル、Nーメチルピロリドン、メチルアミルケトン、エチルアミルケトン、酢酸ブチル、酢酸イソブチル、ピルビン酸メチル、ピルビン酸エチル、テトラヒドロフランを挙げることができる。(C) の第1の溶媒の使用量は、全溶剤に対して60~90重量%、好ましくは65~85重量%、更に好ましくは70~85重量%である。本発明のこのようなポジ型レジスト組50成物は基板上に塗布され、薄膜を形成する。この途膜の

膜厚は 0.2~1.2μ mが好ましい。本発明において は、必要により、市販の無機あるいは有機反射防止膜を 使用することができる。反射防止膜としては、チタン、 二酸化チタン、窒化チタン、酸化クロム、カーボン、α -シリコン等の無機膜型と、吸光剤とポリマー材料から なる有機膜型が用いることができる。前者は膜形成に真 空蒸着装置、CVD装置、スパッタリング装置等の設備 を必要とする。有機反射防止膜としては、例えば特公平 7-69611記載のジフェニルアミン誘導体とホルム アルデヒド変性メラミン樹脂との縮合体、アルカリ可溶 10 性樹脂、吸光剤からなるものや、米国特許529468 0記載の無水マレイン酸共重合体とジアミン型吸光剤の 反応物、特開平6-118631記載の樹脂バインダー とメチロールメラミン系熱架橋剤を含有するもの、特開 平6-118656記載のカルボン酸基とエポキシ基と 吸光基を同一分子内に有するアクリル樹脂型反射防止 膜、特開平8-87115記載のメチロールメラミンと ベンゾフェノン系吸光剤からなるもの、特開平8-17 9509記載のポリビニルアルコール樹脂に低分子吸光 剤を添加したもの等が挙げられる。また、有機反射防止 20 膜として、ブリューワーサイエンス社製のDUV30シ リーズや、DUV-40シリーズ、シプレー社製のAC -2、AC-3等を使用することもできる。

【0131】上記レジスト液を精密集積回路素子の製造 に使用されるような基板 (例:シリコン/二酸化シリコ ン被覆)上に(必要により上記反射防止膜を設けられた 基板上に)、スピナー、コーター等の適当な塗布方法に より塗布後、所定のマスクを通して露光し、ベークを行 い現像することにより良好なレジストパターンを得るこ とができる。ここで露光光としては、好ましくは150 30 脂2~10を含成した。 nm~250nmの波長の光である。具体的には、Kr Fエキシマレーザー (248nm)、ArFエキシマレ ーザー(193nm)、F2エキシマレーザー(157 nm)、X線、電子ビーム等が挙げられる。現像液とし ては、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリ ウム、ケイ酸ナトリウム、メタケイ酸ナトリウム、アン モニア水等の無機アルカリ類、エチルアミン、nープロ ピルアミン等の第一アミン類、ジエチルアミン、ジーn ーブチルアミン等の第二アミン類、トリエチルアミン、 メチルジエチルアミン等の第三アミン類、ジメチルエタ 40 ノールアミン、トリエタノールアミン等のアルコールア ミン類、テトラメチルアンモニウムヒドロキシド、テト ラエチルアンモニウムヒドロキシド等の第四級アンモニ ウム塩、ピロール、ピヘリジン等の環状アミン類等のア ルカリ性水溶液を使用することができる。更に、上記ア ルカリ性水溶液にアルコール類、界面活性剤を適当量添 加して使用することもできる。

[0132]

【実施例】以下、本発明を実施例によって更に具体的に

はない。

合成例1. 本発明の樹脂例(1)の合成 2-メチル-2-アダマンチルメタクリレートと、6-e ndo-ヒドロキシビシクロ〔2.2.1〕 ヘプタンー $2-endo-カルボン酸-\gamma-ラクトンの5-exo$ ーメタクリレートとをモル比50/50の割合で仕込 み、N、N-ジメチルアセトアミド/テトラヒドロフラ ン=5/5に溶解し、固形分濃度20%の溶液100m lを調整した。6-endo-ヒドロキシビシクロ [2.2.1] 2

ndo-ヒドロキシビシクロ〔2.2.1〕 ヘプタンー 2-endo-カルボン酸をアセトキシーラクトン化し た後、アセトキシ基をヒドロキシ基にアルカリ加水分解 し、更にメタクリル酸クロリドでエステル化することに より合成したものを用いた。 J. Chem. Soc., 227 (1959), Tetrahedron, 21, 1501 (1965) 記載の方法によった。この溶液に 和光純薬工業製V-65を3mol%加え、これを窒素 雰囲気下、3時間かけて60℃に加熱したN, N-ジメ チルアセトアミド10mlに滴下した。滴下終了後、反 応液を3時間加熱、再度V-65を1mo1%添加し、 3時間撹拌した。反応終了後、反応液を室温まで冷却 し、蒸留水3Lに晶析、析出した白色粉体を回収した。 C¹³NMRから求めたポリマー組成は51/49であっ た。また、GPC測定により求めた標準ポリスチレン換 算の重量平均分子量は7,200であった。

【0133】合成例2~10,本発明の樹脂の合成 合成例1と同様にして、表1に示す組成比、分子量の樹

[0134]

【表1】

合成例	本発明の樹脂 (樹脂例No)	組成比 (モル比) m/n 又は m/n/p	分子量	
2	(5)	52/48	8,400	
3	(6)	50/50	10,200	
4	(8)	52/48	8,500	
5	(17)	49/51	7,600	
6	(20)	49/31/20	12,500	
7	(28)	51/28/21	9,700	
8	(38)	47/45/8	8,900	
9	(45)	46/44/10	9,300	
1 0	(54)	50/43/7	7, 100	

【0135】比較例(樹脂A4)の合成

特開平10-274852号公報の第8頁に記載の合成 説明するが、本発明は以下の実施例に限定されるもので 50 法に準じ、同公報にA4として記載の化合物を以下のよ

114

うにして合成した。メタクリル酸 2-メチルー2-アダマンチルおよび $\alpha-$ メタクリロイロキシー $\gamma-$ ブチロラクトンを、50:50のモル比(40.0g:29.0g)で仕込み、全モノマーの 2 重量倍のメチルイソブチルケトンを加えて溶液とした。そこに、開始剤としてアゾビスイソブチロニトリルを全モノマー量に対して 2 モル%添加し、80 で約 8 時間加熱した。その後、反応液を大量のヘプタンに注いで沈殿させる操作を 2 回行い、精製した。その結果、次式で示される共重合体を得た。各単位の組成モル比は 50:50 で、重量平均分子量は約 10 8,00 のだった。

【0136】 [実施例1~10·比較例]

[感光性組成物の調整と評価] 上記合成例で合成した樹脂 1. 4 g と、光酸発生剤(PAG 4-36) 0. 0 3 g、4-ジメチルアミノピリジン 1. 5 m g、メガファック F-176(大日本インキ(株)製) 0. 0 5 g を配合し、固形分 14 w t%の割合で表 2 に記載した溶剤に溶解した後、 0. 1μ mのミクロフィルターで濾過し、実施例 $1\sim10$ のポジ型レジストを調整した。表 2 に記載した溶剤を以下に示す。

【0137】溶剤としては、

S1:プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート

S2:プロピレングリコールモノメチルエーテルプロピ オネート

S3:3-メトキシプロピオン酸メチル

S4:3-エトキシプロピオン酸エチル

S5:乳酸エチル

S6:メチルアミルケトン

S 8 : γ ーブチロラクトン

S9:プロピレンカーボネート

S10:ピルビン酸エチル

【0138】本実施例、比較例において、光酸発生剤としてはトリフェニルスルホニウムトリフレートを使用した。また比較例として、特開平10-274852号公報の第8頁に記載の合成と同様な方法で合成した樹脂

(A4) を用い、同様にポジ型レジストを調整した。

【0139】(評価試験)得られたポジ型フォトレジス

ト液をスピンコータを利用してシリコンウエハー上に塗布し、130℃で90秒間乾燥、約0.4μmのポジ型フオトレジスト膜を作成し、それにArFエキシマレーザー(波長193nm、NA=0.6のISI社製ArFステッパー)で露光した。露光後の加熱処理を120℃で90秒間行い、2.38%のテトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液で現像、蒸留水でリンスし、レジストパターンプロファイルを得た。これらについて、以下のように現像欠陥、エッジラフネス及び疎密依存性を評価した。

【0140】 〔現像欠陥数〕 6インチのBare Si 基板上に各レジスト膜を0.5μmに塗布し、真空吸着 式ホツトプレートで140℃、60秒間乾燥した。次に、0.35μmコンタクトホールパターン(Hole Duty比=1:3)のテストマスクを介してNikonステツパーNSR-1505EXにより露光した後、露光後加熱を120℃で90秒間行った。引き続き2.38%TMAH(テトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液)で60秒間のパドル現像後、純水で3020秒間水洗しスピン乾燥した。こうして得られたサンプルをケーエルエー・テンコール(株)製KLA-2112機により現像欠陥数を測定し、得られた1次データ値を現像欠陥数とした。

【0141】 [エッジラフネス] エッジラフネスの測定は、測長走査型電子頭微鏡 (SEM) を使用して孤立パターンのエッジラフネスで行い、測定モニター内で、ラインパターンエッジを複数の位置で検出し、その検出位置のバラツキの分散 (3 σ) をエッジラフネスの指標とし、この値が小さいほど好ましい。

【0142】〔疎密依存性〕線幅0.22μmのラインアンドスペースパターン(密パターン)と孤立ラインパターン(疎パターン)において、それぞれ0.22μm ±10%を許容する焦点深度の重なり範囲を求めた。この範囲か大きいほど疎密依存性が良好なことを示す。上記評価結果を表2に示す。

[0143]

【表2】

実施例	酸分解性 樹脂	溶剤 (重量比)	現像 欠陥数	エッシ*ラフネス (nm)	疎密 依存性
1	(1)	S 1 / S 5 (80/20)	55	1 1	1.0
2	(5)	S 3 / S 5 (75/25)	60	1 0	0.8
3	(6)	S1/S6(70/30)	7 0	1 2	1.0
4	(8)	S2/S6(70/30)	6.5	1 2	0.8
5	(17)	S4/S6(70/30)	7 5	1 1	1.0
6	(20)	S 1 / S 8 (90/10)	8 0	1 3	1.0
7	(28)	S 1 / S 9 (90/10)	7 5	11	0.8
8	(38)	S 2 / S 5 (70/30)	6 5	1 0	0.8
9	(45)	S 3 / S 6 (80/20)	7 0	1 2	1.0
1 0	(54)	S 4 / S 10(70/30)	7 5	1 1	1. 0
比較例	(A4)	S 1	500	2 6	0.4

【0144】表2の結果から明らかなように、本発明の ポジ型レジスト組成物はそのすべてについて満足がいく を始めとする遠紫外線を用いたリソグラフィーに好適で ある。

[0145]

【発明の効果】本発明の遠紫外線露光用ポジ型フォトレ*

*ジスト組成物は、特に150nm~220nmの範囲の 遠紫外の波長領域の光に対して好適に適用され、感度、 レベルにある。すなわち、ArFエキシマレーザー露光 20 解像力、耐ドライエッチング性、基板密着性、更に現像 欠陥やエッジラフネスの発生の防止が実現し、良好なレ ジストパターンプロファイルが得られ、更に疎密依存性 にも優れる。

フロントページの続き

(72)発明者 児玉 邦彦

静岡県榛原郡吉田町川尻4000番地 富士写 真フイルム株式会社内

Fターム(参考) 2H025 AA01 AA02 AA04 AA09 AA14 AB16 AC04 AC08 AD03 BE00 BE07 BE10 BF02 BG00 CB14 CB43 CC03 CC20 FA17